(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-105179

(43)公開日 平成7年(1995)4月21日

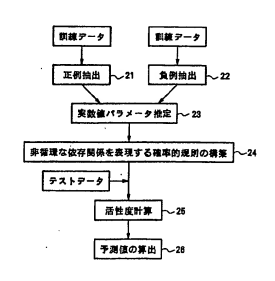
夏平5—246805 克5年(1993)10月	8724-51 9194-51 1 日	(71)出顧人	15/40 求有 0000042 日本電気 東京都済	37 現株式会社 替区芝五丁目 7 4	OL (全 8 頁)
	9194-51.	審査前: (71) 出願人	15/40 求有 0000042 日本電気 東京都済	耐求項の数437373株式会社4445574	S OL (全 8 頁)
	9194-51.	審査前: (71) 出願人	15/40 求有 0000042 日本電気 東京都済	耐求項の数437373株式会社4445574	S OL (全 8 頁)
	9194-51.	審査前: (71) 出願人	15/40 求有 0000042 日本電気 東京都済	耐求項の数437373株式会社4445574	S OL (全 8 頁)
		(71)出顧人	求 有 0000042 日本電勢 東京都済	耐求項の数437373株式会社4445574	OL (全 8 頁)
	1日	(71)出顧人	0000042 日本電勢 東京都済	37 現株式会社 替区芝五丁目 7 4	
	1日		日本電勢 東京都洋	克株式会社 住区芝五丁目74	番1号
克5年(1993)10月	11日	(79) £\$HB-₩	東京都洋	B区芝五丁 目74	番1号
克5年(1993)10月	11日	(72) 器 田 佐			卧1号
		(79) 88 HB-#			
		いわたが持	馬見塚	拓	
			東京都洲	据区芝五丁目74	計 月 日本電気株
			式会社内	j	
		(74)代理人	弁理士	京本 直樹	(外2名)
				•	
			(74)代理人		式会社内 (74)代理人 弁理士 京本 直樹

(54)【発明の名称】 タンパク質立体構造予測方法

(57)【要約】

【目的】 構造未知のタンパク質のアミノ酸配列情報から、その立体構造の各局所構造を高精度で予測する。

【構成】 ステップ21で構造既知及び未知のタンパク質アミノ酸配列を入力とし、それらのアライメント(整合)から局所構造領域の正例を出力し、ステップ22で立体構造既知のタンパク質アミノ酸配列を入力とし、それらのアライメントから局所構造領域の負例を出力し、ステップ23で前配正例と負例を入力とし、これら訓練データのアミノ酸種類あるいは実数値属性から確率的規則の実数値パラメータの推定値を計算し、ステップ24では情報量規準に基づき、各残基位置に相当する変数間の依存関係を表現する確率的規則の構造を決定し、ステップ25でテストデータ配列を入力とし、前配確率的規則を使用し、テストデータ配列の各領域が局所構造であるかの確からしさを示す活性度を出力し、ステップ26で前記活性度を入力とし、その中から最適値を出力する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 タンパク質構造の規則を学習するステップを有するタンパク質立体構造予測方法において、前記ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸配列を入力とし、あらかじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とするタンパク質立体構造予測方法。

【請求項2】 タンパク質構造の規則を学習するステッ 10 プを有するタンパク質立体構造予測方法において、前記ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸配列を入力とし、あらかじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を、依存関係が循環しないという制限の下で決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とするタンパク質立体構造予測方法。

【請求項3】 タンパク質構造の規則を学習するステップを有するタンパク質立体構造予測方法において、前記 20 ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸の配列の実数値属性を入力とし、あらかじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とするタンパク質立体構造予測方法。

【請求項4】 タンパク質構造の規則を学習するステップを有するタンパク質立体構造予測方法において、前記ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸配列の実数値属性を入力とし、あらかじめ定められた 30情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を、依存関係が循環しないという制限の下で決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とするタンパク質立体構造予測方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、立体構造未知のタンパク質アミノ酸配列から、タンパク質の立体構造を予測する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】タンパク質の局所的な立体構造として、 α ヘリックスや β シートに代表される二次構造やジンク フィンガーやロイシンジッパーに代表されるモチーフな どがある。立体構造未知のタンパク質アミノ酸配列に対して、これらタンパク質の局所構造の予測が可能になれば、タンパク質全体の立体構造予測が可能になると一般 に考えられている。

【0003】例えば、タンパク質二次構造予測問題は、 20年以上も前から解決が図られてきた問題であり、従 50

2 来、タンパク質の一次構造の各残基(以下、予測対象と なる残基を中心残基と呼ぶ)が、3(あるいは4)種類 の二次構造のいずれに対応するかを予測する問題として 扱われてきた。従来技術によるタンパク質の二次構造を 予測する方法として、例えば、1974年発行の米国の 雑誌「バイオケミストリー」(Biochemistr y) の第23巻222-245頁掲載のチョウ (Cho u)とファスマン(Fasman)による論文「プレデ ィクション オブ プロテイン コンホメーション」 (Prediction of protein co nformation) (以下、CF法と略す)、19 78年発行の米国の雑誌「ジャーナル オブ モレキュ ラ パイオロジー」(Journal of Mole cular Biology) の第120巻97-12 0頁掲載のガルニエ (Garnier) らによる論文 「アナリシス オブ ザ アキュレシー アンド イン プリケーションズ オブ シンプル メソード フォー プレディクティング ザ セコンダリー ストラクチャ ー オブ グロブラープロテインズ」(Analysi s of the accuracy andimpl ications of simple method for predicting the secon dary structure ofglobular proteins) (以下、GOR法と略す)、19 87年発行の米国の雑誌「ジャーナル オブ モレキュ ラ バイオロジー」(Journal of Mole cular Biology)の第198巻425-4 43頁掲載のギブラト(Gibrat)らによる論文 「ファザー デベロプメンツ オブ プロテイン セコ ンダリー ストラクチャ プレディクション ユージン グ インホメーション セオリー:ニュー パラメータ ズ アンド コンシダレーション オブ レジデュー ペアズ」(Further developments of protein secondary str ucture prediciton using i nformation theory: New par ameters and consideration of residue pairs) (以下、GGR 法と略す)、1988年発行の米国の雑誌「ジャーナル オブ モレキュラ バイオロジー」(Journal of Molecular Biology)の第2 02巻865-884頁掲載のキャン(Qian)らに よる論文「プレディクティング ザ セコンダリー ス トラクチャー オブ グロブラー プロテインズ ユー ジング ニューラル ネットワーク モデルズ」 (Pr edicting the secondary st ructure of globular prote insusing neural network m odels) (以下QSと略す)、及び1993年の米 国の学会「ハワイ インターナショナル コンファレン

ス オブ システム サイエンシイズ」(Hawaii International Conference of System Sciences)の予稿集第 1巻659-668頁記載の馬見塚らによる論文「プロテイン αヘリックス リージョン プレディクション ベースド オン ストキャスティックルール ラーニング」(Protein α-Helix Region Prediction Based-on Stochastic Rule Learning)(以下、MY法と略す)などがある。

【0004】CF法は、タンパク質構造のデータベース から各二次構造におけるアミノ酸の統計的な出現頻度を 求め、この頻度表を使用し、経験的な規則に基づく予測 を行っている。また、GOR法は、中心残基の二次構造 に対して、その残基から数残基離れた残基により独立に もたらされる情報量の和を計算し、その相対値から予測 を行い、GGR法は、中心残基の二次構造に対して、そ の残基及びその残基から数残基離れた残基によりもたら される情報量の和から予測を行っている。さらに、QS 法は、3層のフィードフォワード型のネットワークを使 20 用し、中心残基の前後8残基を含む配列を入力とし、二 次構造に対する中心残基及び周辺残基からの寄与をニュ ーラルネットワークを用いて抽出することにより予測を 行っている。MY法は、訓練配列の各残基位置において 各アミノ酸がαヘリックスであるかの確からしさを確率 分布として計算し、それからテスト配列の各領域に対 し、αヘリックスの確からしさを計算する。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】タンパク質アミノ酸配列においては、各アミノ酸残基同士は依存関係を保持し、その局所的な立体構造や機能的な部位を形成していると考えられている。従って、タンパク質の局所的な立体構造を表現及び予測するためには、それら局所的な立体構造内の各残基間の依存関係の表現が重要であると考えられる。しかし、従来、それら残基位置間に依存する依存関係をネットワークの形で自動的に抽出する方法や、さらに、その依存関係を規則として未知データに対する予測を行う方法は、全く検討されておらず、そういった手法が確率されていなかった。

[0006]

【課題を解決するための手段】第1の発明は、タンパク 質構造の規則を学習するステップを有するタンパク質立 体構造予測方法において、前記ステップが、正例と負例 とからなる訓練データのアミノ酸配列を入力とし、あら かじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列 の各々の残基位置が依存している他の残基位置を決定す ることにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築 して出力することを特徴とする。

【0007】第2の発明は、タンパク質構造の規則を学 配列データベースの各配列のアライメントをとり、αへ 習するステップを有するタンパク質立体構造予測方法に 50 リックスに対応しない部分配列を、ステップ10で抽出

おいて、前記ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸配列を入力とし、あらかじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を、依存関係が循環しないという制限の下で決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とする。

4

【0008】第3の発明は、タンパク質構造の規則を学習するステップを有するタンパク質立体構造予測方法に 10 おいて、前記ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸配列の実数値属性を入力とし、あらかじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とする。

【0009】第4の発明は、タンパク質構造の規則を学習するステップを有するタンパク質立体構造予測方法において、前記ステップが、正例と負例とからなる訓練データのアミノ酸配列の実数値属性を入力とし、あらかじめ定められた情報量基準を用いて、該アミノ酸配列の各々の残基位置が依存している他の残基位置を、依存関係が循環しないという制限の下で決定することにより、該依存関係を表現する確率的規則を構築して出力することを特徴とする。

[0010]

【実施例】 次に、本発明について図面を参照して詳細に説明する。

【0011】図1は、本発明のタンパク質立体構造予測 方法の実施例を説明するフローチャートである。本実施 例では、対象とするタンパク質の局所的な立体構造とし てαヘリックスを扱うものとする。

【0012】ステップ11では、αヘリックスの領域がわかっているタンパク質のアミノ酸配列に対して、同じファミリーのタンパク質、例えば、種が異なる同じタンパク質のアライメント(整合)をとり、αヘリックスに対応する部分配列を、αヘリックスの正例として抽出する。

る。
【0013】例えば、ヘモグロビンというタンパク質の β鎖の場合には、ヒトのヘモグロビンのαヘリックスの 位置は、X線結晶回折の結果から明らかになっており、 8個のαヘリックスの領域を有することが知られてい る。従って、ヒトのヘモグロビンβ鎖に対して、他の 種、例えば、チンパンジー、ウマなどの他の種のヘモグロビンβ鎖のアライメントを行い、8個のαヘリックスに対応する領域をαヘリックスの正例として抽出する。 【0014】ステップ12では、αヘリックス位置の知られているタンパク質のαヘリックスに対応する部分配 列に対して、αヘリックス位置の知られているアミノ酸 配列データベースの各配列のアライメントをとり、αヘ リックスに対応しない部分配列をフェップ10では出

されたαヘリックスの正例に対する負例として抽出する。

【0015】ヘモグロビンβ鎖の例では、8個のαヘリックスに対応する部分配列に対して、例えば、PDB(Protein Data Bank)などのタンパク質構造データベース内のいくつかの配列に対してアライメントを行い、アライメントの結果得られた各部分配列において、その配列の構造がαヘリックスではない場合に、それらを負例として抽出する。例えば、負例抽出の際のアライメントでは、一定の割合以上の相同性を保10持する部分配列を負例とすることが考えられる。具体的には、アライメントによる相同性が30%以上の部分配列を負例とする方法などがある。

【0016】抽出するデータ数については、例えば、α ヘリックスの正例となる各領域における正例と負例との 割合を各領域についてそれぞれ等しくすることが考えら れる。さらに、具体的には、その割合として正例、負例 を同数とすることが考えられる。

【0017】ステップ13は、ステップ11及びステップ12で抽出された正例と負例から、確率的規則の実数 20 値パラメータを計算するステップである。

【0018】確率的規則とは、ここでは任意の与えられた配列の領域に対して、 α ヘリックスが対応する確率を与える確率分布のことである。各 X_i (i=

$$P_{W}(S) = \prod_{t=1}^{L} P_{W}(X_{t}|\pi_{t})$$

【0024】1式の右辺は、変数をノードとし、変数間の親から子にアークを伸ばすことにより、ネットワーク構造に対応する。例えば、領域Sが3残基からなり、領 30域Sの各残基の結合確率が具体的に次式のように書ける※

* $1, \ldots, n$)をそれぞれ属性値の空間として、Xをそれらの直積、すなわち、 $X=X_1 \times X_2 \times \ldots \times X_n$ と書く。

【0019】例えば、Xは20種類のアミノ酸からなる一つの集合を表す場合や、また $X=X_1\times X_2$ で、 X_1 が疎水性を表す数値の範囲かつ X_2 が分子量を表す数値の範囲を表す場合などがある。

【0020】 α ヘリックスの正例中の長さLのウィンドウWに対し、テスト配列中の任意の長さLの領域SがW部分に対応する確からしさを以下のように求める。まず、 X_t (以下、変数と呼ぶ)を配列Sの左から数えて t番目の残基位置であり、 π_t を領域Wにおいて X_t が依存する残基位置の集合(以下、 π_t を X_t の親変数の集合、 X_t を π_t の子変数と呼ぶ)とする。ここで、

【0021】 【数1】

$P(X_t|\pi_t)$

【0022】を、領域Wにおいて、 X_t が π_t に依存している条件付き確率とし、領域SがW部分に対応する確からしさPw(S) は、次のように書けるものと仮定する。

[0023]

【数2】

(1)

※ものとすれば、次式は図3のネットワークに対応する。 【0025】 【数3】

$$P_{W}(S) = P(X_1)P(X_2|X_1)P(X_3|X_1,X_2)$$
(2)

【0026】 さらに、各

[0027]

【数4】

$P(X_t|\pi_t)$

【0028】は、与えられた正例と負例とからなる事例 データから、例えば、次のようにして決定される。

【0029】まず、t番目の残基位置において、属性の 40 実数値のとり得る範囲を重なり合わない部分領域(以下、これをセルと呼ぶ)に有限分割し、m_t を全セル数、C_iをi番目のセルとする。

【0030】 t番目の位置の残基が m_t 個のセルの内の C_i に含まれる場合に、 X_t の生起確率P($X_t = i$) $= p_i$ (t)とする。ここで、

[0031]

【数5】

 $p_i(t) \in [0,1] \ (i=1,...,m_t)$

【0032】であり、これを確率パラメータと呼ぶ。図4は、有限分割の構造を示す例であるが、値が0から1の範囲をとる一つの属性により確率パラメータを推定する場合を示す。

【0033】確率パラメータは、各セルに含まれる正例 及び負例のデータ数を用いて推定する。

[0034]

【数6】

$N_i^+(t)$

【0035】を t 番目の位置での i 番目のセルに含まれる正例数、 N_i (t)を t 番目の位置での i 番目のセルに含まれる正例数と負例数の和とし、 t 番目の位置での i 番目のセルにおける推定値を p_i (t)とする。例えば、次式のラプラス推定量によって、各セルに対する確率パラメータを計算する。

50 [0036]

【数7】

$$p_i(t) = \frac{N_i^+(t) + 1}{N_i(t) + 2}$$

$$(i = 1, ..., m_i)$$
(3)

【0037】ただし、推定量はラプラス推定量のみなら ず、多くの推定量が使用できる。次に、同様に、Xt と π_t の結合確率 P(X_t , π_t)も推定量を用いて計算 できる。例えば、 π_t の要素が変数 X_s のみである場 合、 X_S を X_t と同様に重なり合わない m_S 個の部分領*10

*域に有限分割し、s番目の残基がms 個のセル内のCj に含まれ、

8

[0038] 【数8】

$$P(X_i = i, X_o = j) = p_{i,j}(t,s) \left(p_{i,j}(t,s) \in [0,1] \left(i = 1, ..., m_t, j = 1, ...m_o \right) \right)$$

【0039】とし、確率パラメータpi.j (t, s) を推定する。

【0040】 t番目、s番目の各位置において、各セル に含まれる正例及び負例のデータ数から、

[0041]

【数9】

 $N_{i,j}^+(t,s)$

※【0042】を各位置においてそれぞれi, j番目のセ ルに含まれる正例数、 $N_{i,j}$ (t, s) を各位置にお いてそれぞれi, j番目のセルに含まれる正例数と負例 数の和とする。これから、例えば、次式のラプラス推定 量により、確率パラメータを推定する。

[0043] 【数10】

※20

$$\begin{split} p_{i,j}(t,s) &= \frac{N_{i,j}^+(t,s) + 1}{N_{i,j}(t,s) + 2} \\ (i &= 1,...,m_t, j = 1,...,m_s) \end{split}$$

【0044】最後に、これら推定された確率パラメータ を用いて、 π_t が存在する下での X_t の条件付き確率 [0045]

【数11】

 $P(X_t|\pi_t)$

★ように、π_t の要素が変数X_S のみであり、t番目及び s番目の各位置をそれぞれmt 個、ms 個に有限分割 し、さらに、各位置の残基がセル C_i 、 C_j に含まれる

(4)

[0047]

【数12】

【0046】を確率パラメータとして計算する。上述の★30

 $P(X_t = i|X_s = j) = p_{i,j}(t|s) \ (p_{i,j}(t,s) \in [0,1](i = 1,...,m_t, j = 1,...,m_s))$

【0048】とし、確率パラメータ

[0049]

【数13】

☆【0050】は次式のように計算する。

[0051]

【数14】

 $p_{i,j}(t|s)$

$$p_{i,j}(t|s) = \frac{p_{i,j}(t,s)}{p_{j}(s)}$$

($i = 1, ..., m_{i}, j = 1, ..., m_{s}$)

(5)

【0052】ステップ14では、確率的規則の構造を決 定する。 すなわち、各変数Xt に対し、その親変数の集 合π_t を情報量基準を使用して決定するステップであ り、本発明の第1の発明と第3の発明に相当する。

【0053】以下、情報量基準として記述長最小(Mi nimum Description Lenghth (MDL)) 原理 (以下、MDL原理) と適用した場合 のネットワーク構成方法の一例について述べる。なお、 MDL原理については、1978年発行の米国の雑誌

「オートマティカ」(Automatica)の第14 巻465-471 頁記載のリサネン (Rissane n) による論文「モデリング バイ ショーテスト デ ータ ディスクリプション」(Modelingby shortest data descriptio n) に詳しく記載されている。

【0054】MDL原理によれば、与えられた事例デー タから計算されるデータ記述長と規則の記述長との和が 50 最小となる規則を最適な規則する。従って、ステップ1

1、12、13において求められた正例、負例及び実数 値パラメータから、ここでの確率的規則のデータ記述長 及び規則の記述長を計算する。

【0055】ここで説明する例では、各<u>残基</u>位置ごと に、その位置と依存関係にある位置を決定していくこと を考える。すなわち、各変数毎に独立にその親の変数を 決定していく。

【0056】まず、t番目の残基位置に着目する。変数 X_t とその親変数の集合π_t との依存関係は、1式の確率的規則から条件付き確率

[0057]

[0059]

【数15】

$P(X_t|\pi_t)$

【0058】で表現される。ここで、親変数の数をk、親変数の残基位置を順番に t_1 から t_k とし、また、t及び t_1 から t_k の残基位置での全セル数をそれぞれ t_1 , m_{t_1} , \cdots , m_{t_k} とする。さらに、変数 X_t の残基がi、変数 X_{t_1} から X_{t_k} の残基が、それぞれ j_1 , \cdots , j_k 番目のセルに含まれるような属性を 20有している正例数を

*【数16】

$N_{i,j_1,...,j_k}^{t}(t,t_1,...,t_k)$

10

【0060】、変数 X_t の残基がi、変数 X_{t1} から X_{tk} の残基が、それぞれ j_1 ,・・・, j_k 番目のセルに含まれるような属性を有している正例数と負例数との和を N_i , j_1 ,・・・, j_k (t, t_1 ,・・・, t_k)、変数 X_t の残基がi、変数 X_{t1} から X_{tk} の残基が、それぞれ j_1 ,・・・, j_k 番目のセルに入るよりな属性を有している条件付き確率の確率パラメータを【0061】

$$p_{i,j_1,...,j_k}(t|t_1,...,t_k)$$

【0062】とする。

【0063】すると、ここでの確率的規則のデータ記述 長は、ステップ13により計算された確率パラメータか ら、規則の対数尤度の負をとることにより、次式で与え られる。

【0064】 【数18】

$$-\sum_{j_{1}=0}^{m_{t_{1}}} \cdots \sum_{j_{k}=0}^{m_{t_{k}}} \sum_{i=0}^{m_{t}} \log(p_{i,j_{1},\dots,j_{k}}(t|t_{1},\dots,t_{k})^{N_{i,j_{1},\dots,j_{k}}^{+}(t,t_{1},\dots,t_{k})} \times (1-p_{i,j_{1},\dots,j_{k}}(t|t_{1},\dots,t_{k}))^{N_{i,j_{1},\dots,j_{k}}(t,t_{1},\dots,t_{k})-N_{i,j_{1},\dots,j_{k}}^{+}(t,t_{1},\dots,t_{k})})$$

$$(6)$$

【0065】さらに、ここでの確率的規則の規則の記述 ※【0066】 長は、次式で与えられる。 ※ 【数19】

$$-\sum_{j_1=0}^{m_{k_1}}\cdots\sum_{i_{k=0}}^{m_{k_k}}\sum_{i=0}^{m_t}\frac{\log N_{i,j_1,\dots,j_k}(t,t_1,\dots,t_k)}{2} \tag{7}$$

【0067】従って、t番目の残基位置に相当する変数 X_t に対し、(6)式と(7)式との和を最小にするような親変数の集合を選択することにより、確率的規則の 構造が決定される。

【0068】ステップ15では、ステップ14において 構成された確率的規則を使用し、与えられたテストデー タ配列の各領域に対して、その活性度を計算する。

【0069】ここでは、活性度として尤度を使用する。 【0070】まず、訓練配列の正例中の任意の長さしの 領域Wを取り出す。このWの各残基位置に対応する変数 に対して、その親変数がステップ14において決定され ている。さらに、各変数とその親変数との依存関係を表 す条件付き確率の実数値パラメータは、ステップ13に★

$$P_W(S) = p_2(1)p_{1,2}(2|1)p_{3,2,1}(3|1,2)$$

【0074】この動作を訓練配列の正例中の取り得る全ての長さLの領域で構成された確率的規則を使用し、テスト配列中の長さLの全ての部分配列に対して行う。

★おいて算出されている。

【0071】次に、この領域Wをテスト配列の任意の長さLの部分配列Sにあてはめ、そのαヘリックスの尤度を計算する。

【0072】例えば、L=3の領域Wにおいて、(2) 式のような確率的規則の構造が決定され、テスト配列の L=3の領域Sでは、その領域内の各残基が順に、2、

40 1、3番目のセルに入る実数値属性を有しているとす る。すると、この領域SがWである尤度は次式で計算で きる。

[0073]

【数20】

(8)

【0075】ステップ16では、テスト配列中の任意の 長さLの領域Sに対して、訓練配列中の正例の取り得る 50 全ての長さLの領域により算出された複数の尤度の中

で、最大の尤度を選出し、領域Sのlphaヘリックスの尤度 とする。

【0076】ステップ15及びステップ16の動作は次 のようにまとめることができる。すなわち、訓練配列中 の正例中の長さLの領域の全ての集合をAとし、テスト*

$P(S) = \max_{W}^{A} P_{W}(S)$

【0078】この動作をテスト配列の各領域に対して繰 リックスの尤度を計算する。

【0079】ここで、さらに、αヘリックス領域が複数 個あれば、各αヘリックス領域について、同様な尤度計 算を行ない、αヘリックス領域全体を通じて最大の尤度 を最適値として選ぶ。

【0080】さらに、テスト配列内の尤度が与えられた 各領域において、最大の尤度を領域内の各残基の最適値 とする、あるいは、領域内の各秩基に対しては、その残 基を含む領域の得られた尤度の平均を各残基の最適値と する、などの方法を使用し、テストアミノ酸配列全体に 20 対する尤度の変化を出力する。

【0081】以上の図1における学習及び予測方法は、 α ヘリックス以外の二次構造及びモチーフ等の局所領域 の特徴抽出、さらに予測に適用できる。 図2は、本発明 のタンパク質立体構造予測方法の実施例を説明するフロ ーチャートである。本実施例では、対象とする二次構造 としてαヘリックスを扱うものとする。

【0082】ステップ21は、図1のステップ11と同 じ処理を行ないαヘリックス領域予測のために必要な正 例を抽出する。

【0083】ステップ22は、図1のステップ12と同 じ処理を行ないαヘリックス領域予測のために必要な負 例を抽出する。

【0084】ステップ23は、図1のステップ13と同 じ処理を行ないステップ21及びステップ22で抽出さ れた正例及び負例から、確率的規則の実数値パラメータ を推定する。

【0085】ステップ24は、確率的規則の構築に制限 が加われ、局所構造領域の全変数の結合確率分布として 無矛盾な確率的規則を構築するステップであり、本発明 40 の第2の発明と第4の発明に含まれる。 ここでの制限と は、確率的規則を図3のようなネットワーク構造で示し た場合に、確率分布に矛盾が生じないように、アークの 方向を非循環とする制限である。例えば、図3は非循環 ネットワークの例であるが、この図において、 X_1 から X_3 に伸びているアークを逆に X_3 から X_1 へと伸ばせ ば、このネットワークは循環ネットワークとなり、その ようなネットワークの生成は許さない。

【0086】制限を加える方法として、例えば、各変数 に順番付けを行ない、順番の小さい変数のみを親変数と 50 22 負例抽出

12 *配列の長さLの部分配列 Sに対するαヘリックスの尤度 P(S)を次式により計算する。

[0077]

【数21】

(9)

して持てるとする方法、あるいは、アークに循環が生じ り返すことにより、テスト配列の各領域において、αへ 10 るような依存関係が構成される場合にのみ、その依存関 係を成立しないようにする方法などが考えられる。

【0087】ステップ25は、図1のステップ15と同 じ処理を行ない、ステップ24を使用して構造が最適化 された確率的規則を使用し、テストアミノ酸配列データ の各領域に対して、その活性度を計算する。

【0088】 ステップ26は、図1のステップ16と同 じ処理を行ないステップ25により求められた複数の活 性度から、配列全体に対する活性度の変化を出力する。

【0089】以上の図2における学習及び予測方法は、 αヘリックス以外の二次構造及びモチーフ等の局所領域 の特徴抽出、さらに予測に適用できる。

[0090]

【発明の効果】立体構造既知のタンパク質のアミノ酸配 列情報から、局所的な立体構造さえも未知のタンパク質 の局所的な立体構造を従来技術に対して高い精度で予測 可能である。例えば、従来手法の一つであるMY法で は、局所領域内の残基位置間の依存関係を全く考慮して いなかったが、残基位置間の依存性を反映した確率的規 則の構成によって、より精度の高い局所領域の特徴抽出 30 及び予測が可能になっている。また、情報量規準に基づ く最適化により、確率的規則の構造を理論的に最適化す ることが可能になる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のタンパク質立体構造予測方法の一実施 例を示すフローチャート

【図2】本発明のタンパク質立体構造予測方法の一実施 例を示すフローチャート

【図3】本発明で使用する確率的規則の変数間の依存関 係を示す模式図。

【図4】本発明において各残基位置で行う有限分割の具 体例を示す模式図

【符号の説明】

- 11 正例抽出
- 12 負例抽出
- 13 実数値パラメータ推定
- 14 確率的規則の構造の決定
- 15 テスト配列に対する活性度算出
- 16 テスト配列に対する予測値算出
- 21 正例抽出

23 実数値パラメータ推定

24 確率的規則の構造の決定

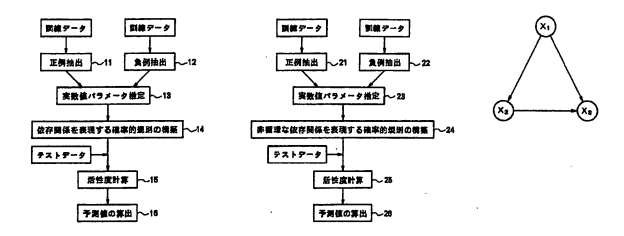
【図1】

26 テスト配列に対する予測値算出

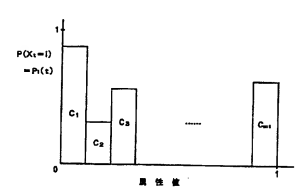
【図2】

14

25 テスト配列に対する活性度計算



【図4】



【図3】